FR 2 771 105 - A1

19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11 Nº de publicati n :

2 771 105

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

21) N° d'enregistrement national :

97 14751

(C 12 P 33/06, C 12 P 33/06, C 12 R 1:77)

(74) Mandatalre(s): CABINET ORES.

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

22 Date de dépôt : 20.11.97.
30 Priorité :

71 Demandeur(s) : VITASTEROL SOCIETE A RESPONSABILITE LIMITEE — FR.

72 Inventeur(s) : DRAY FERNAND JOSEPH et COTILLON ANNE CECILE.

73 Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Ce dernier n'a pas été établi à la date de publication de la demande.

60 Références à d'autres documents nationaux apparentés :

- UTILISATION DU FUSARIUM MONOLIFORME POUR LA PREPARATION DES DERIVES 7ALPHA-HYDROXYLES DE LA DEHYDROEPIANDROSTERONE ET DE LA PREGNENOLONE.
- 57 La présente invention concerne un procédé pour la préparation de la 7α -hydroxy-déhydroépiandrostérone et de la 7α -hydroxy-pregnènolone à partir de la déhydroépiandrostérone et de la pregnènolone, respectivement, qui comprend essentiellement une étape de bioconversion utilisant le Fusarium moniliforme.



10

15

20

25

30

35

UTILISATION DU FUSARIUM MONILIFORME POUR LA PRÉPARATION DES DÉRIVÉS 7ALPHA-HYDROXYLÉS DE LA DÉHYDROÉPIANDROSTÉRONE ET DE LA PREGNENOLONE

relative à la invention est présente La la 7α-hydroxylés de dérivés de préparation déhydroépiandrostérone (DHEA) et de la pregnènolone (PREG), en utilisant, à la place des réactions chimiques classiques, un processus de bioconversion mettant en oeuvre le Fusarium moniliforme comme agent clé catalysant l'hydroxylation en DHEA ou PREG donnés comme stéroïdes position 7a des substrats.

production de stéroïdes La nécessité de hydroxylés est soulignée dans certains brevets d'application où la 7α-hydroxy-DHEA est produite par voie chimique et est revendiquée pour le traitement de la maladie d'Alzheimer (WO 94/03176), l'augmentation de la réponse immunitaire (WO 93/20696; WO 94/03176; WO 94/08588; WO 96/35428), des effets traitement de 94/08588), le antiglucocorticoïdes (WO l'obésité (WO 92/03925), du diabète et de certains cancers (US 4,898,694).

Dans ces brevets, la plupart des revendications s'étendent à d'autres stéroïdes 7α -hydroxylés, dont la 7α -hydroxy-PREG (US 5,175,154; WO 94/08588; WO 96/35428). Dans tous les cas, l'obtention des stéroïdes 7α -hydroxylés procède de processus chimiques au cours desquels plusieurs étapes permettent d'hydroxyler en positions 7α et 7β la DHEA ou la PREG. Les stéroïdes 7α -hydroxylés sont ainsi produits avec des rendements qui n'excèdent pas 40% après des étapes de purifications nécessaires et coûteuses.

Il est donc apparu souhaitable d'utiliser un processus de bioconversion permettant de faire réaliser par un microorganisme la transformation directe d'un stéroïde comme la DHEA exclusivement en son dérivé 7α -hydroxylé.

L'hydroxylation de stéroïdes en diverses positions est décrite depuis longtemps dans "Microbial

transformations of steroids" (A. CAPEK et coll., Biologia et Industria, Ed. W. Roman & L. Genevois, 1966 Praha, Publ. Dr. W. Junk, La Hague, Pays-Bas). Depuis, quelques travaux ont mentionné l'obtention de dérivés 7α-hydroxylés de la DHEA avec des rendements de 21,5% pour Gibberella saubinetti (Okada et coll., Yakugaku Zasshi, 1965, 85:816-822), de 30% pour Diaporthe celastrina (Bell et coll., J.C.S. Perkin I, 1975, 1364-1366), de 35% avec Fusarium graminearum (Defaye et coll., J. Steroid Biochem., 1978, 9:331-336) et de 22,5% avec Mucor pyriformis (Madyastha & Joseph, Appl. Microbiol. Biotechnol., 1995, 44:339-343). Ces derniers obtenaient avec Mucor pyriformis 25% de rendement pour la transformation de la PREG en 7α-hydroxy-PREG.

Dans l'ensemble de ces travaux, les objectifs poursuivis ne concernaient pas une production exclusive de dérivés

 7α -hydroxylés, et dans d'autres publications, les souches utilisées pour la 7α -hydroxylation s'appliquaient à des stéroïdes différents, comme la progestérone, la testostérone ou leurs dérivés saturés.

La Demanderesse a maintenant trouvé que, de façon surprenante, la DHEA et la PREG pouvaient être hydroxylées en position 7α avec des rendements nettement supérieurs en utilisant Fusarium moniliforme. En particulier, l'activité 7α -hydroxylante de cette souche s'est révélée hautement inductible par la DHEA, et la souche induite transforme plus de 90% de la DHEA en son dérivé 7α -hydroxylé.

Les stéroïdes produits selon l'invention, à savoir la 7α -hydroxy-DHEA et la 7α -hydroxy-PREG sont caractérisés respectivement par les formules suivantes:

10

15

20

25.

30

35

utilisé pour Fusarium moniliforme Le production de ces stéroïdes fait partie des ascomycètes et possède donc, à l'état parfait, des asques triseptiques qui le désignent dans le genre Gibberella. L'identification Fusarium moniliforme pourrait s'avérer du spécifique utilisées plusieurs nomenclatures sont difficile car part, Wollenweber et Reinking D'une fréquemment. Fusarium, 1935, Paul Parey, Berlin), le désignent dans le groupe Liseola (3º groupe du genre Gibberella), et d'autre part, Snyder et Haussen (Amer. J. Bot., 1940, 27:64-67) tant que Fusarium moniliforme. identifient l'espèce en le Fusarium moniliforme amorphe est quelquefois le nom de Gibberella son genre sous désigné d'après fujikuroi.

La souche de Fusarium moniliforme décrite et utilisée dans les essais présentés plus loin a été isolée et identifiée par le groupe de microbiologie de l'Ecole Supérieure de Microbiologie et de Sécurité Alimentaire de Brest (Technopole Brest-Iroise, 29280 Plouzané) où elle est conservée en mycothèque.

Pour une croissance optimale, les cultures Fusarium moniliforme sont réalisées en mode aérobie sur milieu stérile composé de glucose (10g/litre), poudre extrait (10g/litre) et de boeuf d'extrait (5g/litre). Le pH du milieu est ajusté 5,5 à température est maintenue à 27°C. Dans ces conditions, et 48 heures après l'insémination, la masse de mycélium Fusarium moniliforme obtenue est de 4 grammes/litre environ. Toutefois, toute modification de la composition du milieu ou des conditions d'incubation ou du rendement en poids de mycélium obtenu font partie de la présente invention.

Les conditions nécessaires pour que le mycélium de Fusarium moniliforme obtenu puisse assurer la bioconversion de la DHEA ou de la PREG en leurs dérivés 7α -hydroxylés décrits ci-dessus sont exposées ci-après.

5

10

15

20

25

30

35

Le mycélium de Fusarium moniliforme produit est récupéré par filtration ou tout autre mode permettant de le séparer de son milieu de culture. Il est ensuite introduit dans un milieu neuf et identique en composition à celui mentionné plus haut, mais contenant de la DHEA 0,3 mM, cette DHEA étant ajoutée au milieu sous forme de solution dans un solvant organique hydrosoluble, de préférence l'éthanol, en quantité n'excédant pas 0,5 pour cent du volume du milieu. La phase d'induction de l'activité 7α -hydroxylante du mycélium débute alors avec l'incubation à 27° C en phase aérobie (de 30 à 90 ml d'air par minute et par litre de milieu).

L'étude de l'induction du mycélium de Fusarium moniliforme par la DHEA démontre que ce stéroïde est rapidement absorbé du milieu vers le mycélium d'où il est excrété ensuite principalement sous la forme de 7α -hydroxy-DHEA (I). Ainsi, au bout de 18 heures d'incubation, 80 pour cent des stéroïdes extraits du milieu sont de la 7α -hydroxy-DHEA (Figure 1). Par ailleurs, la recherche de l'activité 7α -hydroxylante induite par la DHEA est localisée principalement dans la fraction microsomale (Figure 2).

Fusarium moniliforme đe microsomes les induit par la DHEA, cette activité enzymatique est dûe à un comme 1'ont cytochrome P450 particulier, l'inhibition de l'activité 7α-hydroxylante par le monoxyde les spectres de différence à 450 de carbone, l'électrophorèse sur gel de polyacrylamide en conditions dénaturantes où une protéine microsomale de 56 kDaltons du processus d'induction. Dans les appara"t au cours la 7αmoniliformeinduit. microsomes de Fusarium

10

15

20

25

30

35

hydroxylation de la DHEA s'effectue avec un $\rm K_M$ de 1,2 10^{-6} M et une vitesse maximale de 0,9 nmoles par minute et par mg de protéines microsomales.

Le mycelium induit est à nouveau récupéré comme ci-dessus, et introduit dans un nouveau milieu minimal stérile (10 g de mycélium induit par litre), dont la composition peut varier sans affecter la présente invention, mais contenant, de préférence, 1 g par litre de glucose et 9 g par litre de chlorure de sodium à pH 5,5. Ce milieu contient aussi 400 mg par litre de DHEA ou de PREG, ajoutés sous forme de solution dans un solvant organique miscible à l'eau, de préférence l'éthanol, en quantité n'excédant pas 3 pour cent du volume du milieu.

Au bout de 24 heures d'incubation aérobie (30 à 90 ml d'air par minute et par litre de milieu), et afin de récupérer les stéroïdes produits de la bioconversion, le milieu d'incubation est soumis à tout procédé d'extraction applicable dans le cadre de la présente invention. L'extraction peut être effectuée avec un solvant organique non miscible à l'eau, de préférence l'acétate d'éthyle.

Ainsi, l'application de cette méthode permet, en une seule étape, et grâce au Fusarium moniliforme induit par la DHEA, de transformer plus de 80 pour cent de la DHEA ou de la PREG en leurs dérivés 7α-hydroxylés I ou II, respectivement. Cette transformation est dûe à un cytochrome P450 microsomal spécifiquement induit par la DHEA, et dont l'isolement, la reconstitution, l'immobilisation sur supports artificiels ou l'utilisation par quelque technique que ce soit, font partie de la présente invention.

L'invention concerne notamment la production des stéroïdes I et II par bioconversion en une seule étape au moyen de Fusarium moniliforme.

Elle concerne également l'utilisation de la déhydroépiandrostérone (DHEA) comme inducteur de l'enzyme effectuant la 7α-hydroxylation de la déhydroépiandrostérone

et de la pregnènolone dans les microsomes de Fusarium moniliforme.

Elle concerne en outre l'utilisation sous forme native dans le myc_lium ou sous forme différemment élaborée des microsomes du *Fusarium moniliforme* induits par la DHEA pour les productions des composés I et II.

Elle concerne aussi l'induction des enzymes microsomales à l'aide de toute molécule organique apte à effectuer cette induction, de préférence la DHEA.

Les stéroïdes I ou II élaborés sont avantageusement extraits directement du milieu de culture par tout solvant organique et tout processus se prêtant à cette extraction.

Dans les conditions décrites, ces stéroïdes sont obtenus à partir de DHEA ou de pregnènolone (PREG), repectivement avec des taux supérieurs à 60 pour cent de bioconversion.

L'isolement et la purification de I ou de II après extraction est effectuée par toute méthode adéquate pour la séparation et la purification de ces stéroïdes.

La production des stéroïdes I et II utilise avantageusement la chromatographie séquentielle ou continue à l'échelle industrielle, ou la cristallisation différencielle dans des solvants miscibles de polarités opposées.

L'invention concerne encore l'utilisation des stéroïdes I ou II produits selon l'invention pour l'application topique dans les domaines cosmétique et dermopharmaceutique.

Elle concerne de plus l'utilisation des milieux de bioconversion contenant les stéroïdes I ou II obtenus dans les domaines cosmétique l'invention applications anti-âge, les dermatopharmaceutique pour hydratante, séborégulatrice, amincissante, raffermissante, la protection contre les rayons UV et pour le pour traitement des cheveux ou du cuir chevelu.

10

5

15

20

30

25

35

Dans les dessins annexés :

5

10

15

20

25

30

35

La Figure 1 montre les stéroïdes totaux et la 7α -hydroxy-DHEA produite, mesurés dans le milieu et le mycélium de Fusarium moniliforme au cours de l'induction de l'activité 7α -hydroxylante par la DHEA 0,3 mM.

La Figure 2 montre l'activité enzymatique mesurée dans les fractions subcellulaires isolées à partir du myc_lium de Fusarium moniliforme au cours du processus d'induction de l'activité 7α -hydroxylante par la DHEA 0,3 mM.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer et mieux expliquer l'invention.

Exemple I:

Production de 7α-hydroxy-DHEA (I)

Un gramme de mycélium de Fusarium moniliforme induit pendant 18 heures par la DHEA est récupéré et introduit dans 100 ml de milieu à pH 5,5 contenant 1 g par litre de glucose, 9 g par litre de chlorure de sodium et 40 mg de DHEA ajoutés en solution dans 2 ml d'éthanol. Afin de quantifier la DHEA et ses produits de transformation, on introduit également 1 200 000 dpm de [4-14C]-DHEA (3 µg dans 10 µl d'éthanol).

Après incubation aérobie (5 ml d'air par minute) pendant 24 heures, le milieu est récupéré par filtration, rincé par 100 ml d'eau distillée, puis le filtrat obtenu est extrait par 3 fois 50 ml d'acétate d'éthyle. Cet extrait contient 1 100 000 dpm de la radioactivité initiale, soit 91,6 pour cent (36,7 mg) de la DHEA introduite initialement.

L'extrait concentré est soumis à une chromatographie sur colonne de gel de silice (30 g) montée dans l'acétate d'éthyle et éluée par l'acétate d'éthyle. Trois fractions principales sont successivement obtenues, la première correspondant à la DHEA (9,1 pour cent, 3,3 mg), la deuxième correspondant à la 7β -hydroxy-DHEA (1,3 pour cent, 0,5 mg), et la troisième correspondant à la 7α -hydroxy-DHEA (86 pour cent, 31,6 mg).

10

15

20

25

30

35

Dans ces conditions, le rendement de production de la 7α -hydroxy-DHEA récupérée à partir du milieu est donc de 79 pour cent.

Un échantillon de 7α -hydroxy-DHEA (I) authentique, produit par synthèse chimique, et dont les caractéristiques physico-chimiques sont celles établies dans les travaux précédents (Dodson et coll., *J. Am. Chem. Soc.*, 1959, 81:6295-6297; Defaye et coll., *J. Steroid Biochem.*, 1978, 9:331-336) sert de référence pour l'identification de la 7α -hydroxy-DHEA produite par le *Fusarium moniliforme* dans les conditions décrites ci-dessus.

Un échantillon de 7α-hydroxy-DHEA (I) authentique et une portion des 31,6 mg de la fraction chromatographique correspondant à la 7α-hydroxy-DHEA, sont transformés en dérivés di-triméthylsilyl éthers (réaction avec silyl-trifluoroacétamide à 60°C pendant 40 minutes). fraction des des dérivés obtenus est ensuite soumise à la chromatographie en phase gazeuse (colonne capillaire avec phase stationnaire HP-1), couplée à la spectrométrie de masse utilisée en ionisation positive par bombardement d'électrons. Dans les conditions de l'expérience, le temps de rétention sur la colonne chromatographique du dérivé ditriméthylsilyl éther de la 7α-hydroxy-DHEA authentique est de 13,8 minutes, et le spectre de masse indique un fragment majoritaire à m/z 358 (M+-90) et des fragments minoritaires à m/z 343, m/z 129 et m/z 73. Le même temps de rétention et un même spectre de masse sont obtenus avec le dérivé dirécupéré après triméthylsilyl éther du produit production.

Cette identification permet de conclure que le Fusarium moniliforme induit par la DHEA transforme bien la DHEA en 7α -hydroxy-DHEA (I). Dans les conditions décrites, le taux de cette transformation est voisin de 80 pour cent.

Exemple II:

Production de 7α -hydroxy-PREG (II)

Un gramme de mycélium de Fusarium moniliforme induit pendant 18 heures par la DHEA est récupéré et introduit dans 100 ml de milieu à pH 5,5 contenant 1g par litre de glucose, 9 g par litre de chlorure de sodium et 40 mg de PREG ajoutés en solution dans 2 ml d'éthanol. Afin de quantifier la PREG et ses produits de transformation, on introduit également 1 200 000 dpm de [20-14C]-DHEA (3,1 µg dans 10 µl d'éthanol).

5

10

15

20

25

30

35

Après incubation aérobie (5 ml d'air par minute) pendant 24 heures, le milieu est récupéré par filtration, rincé par 100 ml d'eau distillée, puis le filtrat obtenu est extrait

3 fois 50 ml d'acétate d'éthyle. Cet extrait contient 1 050 000 dpm de la radioactivité initiale, soit 87,5 pour cent (35 mg) de la PREG introduite initialement. L'extrait concentré est soumis à une chromatographie sur colonne de gel de silice (30 g) montée dans l'acétate d'éthyle et éluée par l'acétate d'éthyle. Deux fractions principales sont successivement obtenues, la première correspondant à la PREG (12 pour cent, 4,2 mg), la deuxième correspondant à la 7α -hydroxy-PREG (74 pour cent, 25,9 mg). Les 14 pour cent restants (4,9 mg) sont constitués de plusieurs produits minoritaires non identifiés.

Dans ces conditions, le rendement de production de la 7α -hydroxy-PREG récupérée à partir du milieu est donc de 65 pour cent.

Un échantillon de 7α-hydroxy-PREG (II) authentique, produit par synthèse chimique, (Akwa et coll., Biochem. J., 1992, 288: 959-964) sert de référence pour l'identification de la 7α-hydroxy-PREG produite par le Fusarium moniliforme dans les conditions décrites ci-dessus.

Un échantillon de 7α -hydroxy-PREG (II) authentique et une portion des 25,9 mg de la fraction chromatographique correspondant à la 7α -hydroxy-PREG, sont transformés en dérivés di-triméthylsilyl éthers (réaction avec le bis-silyl-trifluoroacétamide à 60° C pendant 40

10

15

minutes). Une fraction des dérivés obtenus est ensuite soumise à la chromatographie en phase gazeuse (colonne capillaire avec phase stationnaire HP-1), couplée à la spectrométrie de masse utilisée en ionisation positive par conditions Dans les d'électrons. bombardement rétention sur la colonne temps de l'expérience, le chromatographique du dérivé di-triméthylsilyl éther de 7α -hydroxy-PREG authentique est de 17,75 minutes, et spectre de masse indique un fragment majoritaire à m/zet des fragments minoritaires à m/z 296, m/z 207, m/z 143, m/z 129 et m/z 73. Le même temps de rétention et un même dérivé diavec le spectre de masse sont obtenus après triméthylsilyl éther du produit récupéré production.

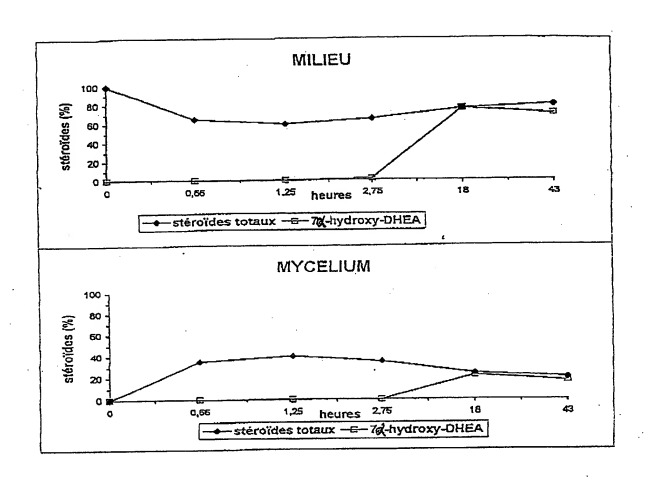
Cette identification permet de conclure que le Fusarium moniliforme induit par la DHEA transforme bien la PREG en 7α -hydroxy-PREG (II). Dans les conditions décrites, le taux de cette transformation est voisin de 65 pour cent.

REVENDICATION

Procédé pour la préparation de la 7α-hydroxy déhydroépiandrostérone et de la 7α-hydroxy-pregnènolone à partir de la déhydroépiandrostérone et de la pregnènolone, respectivement, caractérisé en ce qu'il comprend essentiellement une étape de bioconversion utilisant le Fusarium moniliforme.

10

1)



); p):

